(B) 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# @ 公開特許公報(A) 昭61-194035

@Int\_Cl.4 A 61 K 39/395 庁内整理番号 8214-4C ❷公開 昭和61年(1986)8月28日

ic

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

の発明の名称 マーグロブリン製剤

**須特 題 昭60-104679** 

会出 関 昭60(1985)2月21日

69特 顕 昭60-33335の分割

砂発明者平尾豊豊中市寺内2-14-1606号

織別記号

砂発 明 者 瓜 生 勝 寬 桜井市大福中津道3丁目601-32

億発明者 上村 八尋 枚方市三矢町5-18 メゾン枚方215

⑪出 願 人 株式会社 ミドリ十字 大阪市東区今橋1丁目15番地の1

の代 理 人 弁理士 高 島 一

## 明報書

- 1. 発明の名称
- ェーグロブリン型割
- 2. 特許請求の範囲・
- (1) 加熱処理されてなるェーグロブリン製剤。
- (2) 安定化剤の存在下に加熱処理することを特
- 位とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。 (3) 安定化剤が単純額、二純額、練了ルコール
- から選ばれた少なくとも一種である特許請求の範
- から近はれた少なくとも一種である特計請求の 囲第四項記載の監制。
- (4) 加熱処理が、60℃、10時間処理である 特許請求の新開第(1)項記載の製剤。
- (5) 上記安定化剤に加えて、中性アミノ酸、中 性塩、炭素原子数3~10の有額カルボン酸塩、
- 界面活性剤より選ばれた少なくとも一種の補助安 定化剤を添加する特許請求の範囲第(1)項記載の製
- я.
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、加熱処理してなるェーグロブリン製

### 利に関する。

更に詳しくは、rーグロブリンに、所望により 安定化剤を添加し、係温数菌(60℃、10時間) した場合、重合体の増加、抗補体傾の上昇を認め ない安定なrーグロブリン製剤に関する。

#### (従来の技術)

重集蛋白成分である免疫グロブリンの内、特に 1 € G を主成分とする τ − グロブリン製剤は、これまで広く各種感覚症の予防並びに治療に役立て られてきたが、独安定性に欠けること、多種でした。 ルス、調富等の氏体をはく含有している。しかし、 エーグロブリンを患業質の分質から得る場合に は、肝炎ウォルスやエイズウォルス等の極微小サイズの実質ウォルスはフォルター孔を通過すること とが可能であり、得た τ − グロブリン中に混在することは 10 G N 香でする ことはをない。 一方、由発質自身の下るとつクチンでは、安彦

一方、血漿蛋白成分であるワクチンでは、安定 剤の存在下に60 でないし120 でに加熱する方

法がすでに使用されており、成果をあげている。

-237~

時間昭61-194035(2)

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は、実践を危惧されるウィルスの 不活化された r ーグロブリン製剤を提供すること である。

### (問題点を解決するための手段)

また、本発明の製剤では加熱処理することによ りァーグロブリンを単量体に解離した状態で得る

ものではない。当該安定化剤の添加量は、 r - グロブリン水溶液100=1当たり10~100gである。

本発明で使用される補助安定化制に関して、中性塩としては塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩 化マグネンウムなどのアルカリ金属またはアルカ リ土耐金属のハロゲン酸塩などが到示され、活加 屋は、アーグロブリン木溶線100ml当たり。1 ~10cc3a。

中性アミノ酸 (野ち、モノアミノモノカルボン酸) としては、グリシン、アラニン、パリン、ロイシン、イリロイシンなどが耐奈され、添加量は、
ーグロブリン末溶液100×13た51~20g
である。

有機力ルボン酸としては、皮化水素残器にカルボキンルをが置換したものをいい、皮化水素残器 は旋和されていても不能和であってもよく、また 環状 (直接状または分枝状)、環状のいずれでも よい。 3 族皮化水素残器としてはフルキル器、フ リール器 (たとえばフェニル器) などが解末され こともできる。 即ち、木発明は、加熱処理されてなる r - グロ

プリン型制に関する.

本発明においては、アーダロブリン会有水溶液 の状態を加熱処理に付すことが終ましい。アーダ ロブリン会有水溶液とでは、アーダロブリン会 もな未確型な水溶液がから構製された水溶液までい かなる処理のアーグロブリンが後であってもよ いが、有利には部分構製されは構製段階の水溶液 が加熱処理の対象とされる。その蛋白質(アーダ ロブリン)の含量は6.1~3 0 %(ルバ) のものが 野ましい。また、豊雄水溶液の呼ば一般に呼4.5 ~1 0 であり、野ましくは適温な緩帯液によって ~1 1 0 であり、野ましくは適温な緩帯液によって ~1 1 0 であり、野ましくは適温な緩帯液によって ~1 1 0 であり、野ましくは適温な緩帯液によって

す - グロブリン会有水溶液に加えられる安定化 対に関して、単純菌としてはグルコース、マンノ ース、ガラクトース、果糖等が、二純質としては ショ酸、実芽糖、乳糖等が、増アルコールとして はマンニット、ソルビット、キシリット等が舒適 なものとして倒索されるが、これらに間定される

pH6~8に調整されることが好ましい。

る。当該有機カルボン酸におけるカルボキシル基 は複数値であってもよいが、」および2個が好ま しい。また当該有機カルボン酸は、水酸医で変換 されていてもよい。有機カルボン酸はにおける塩 としては、生理的に許容されるものであれば特に 利限はなく、好ましいものとしては、アルカリ金 属塩(チトリクム塩、カリウム塩など)、「中にまし くは、ナトリウム塩、カリウム塩があげられる。

有限カルボン数型の具体列としては、アロバン 酸、ブタン酸、ペンタン酸、カブリン酸、アブロン ン酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピ ン酸、クエン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピ される塩、特にアルカリの高塩(ナトリウム塩、 カリウム脂)があがたかる。

かかる有機酸の好ましい炭素数は、3~15程 度である。

有機カルボン数塩の添加量は、r-グロブリン 水溶液 1 0 0 m 1 当たり 1 ~ 3 0 g である。 異順無性和としては、アルキルフェニルポリナ

時間昭61-194035(3)

キシエチレン(例えばトリーン登場商便(Triticame)及びノニデット登場商便(Wonidet®))のよう
な非イオン性剤、駆け設理(例えばナトリウムタ
ウロコラート)のようなフェオン性剤、ズベンズ
アルコニウムクロライドのようなカチオン性剤、
プロピレンオキシドの高分子電共業合体のような
界面高性を持つ多低アルコール(ブルロニック登 映画性(Pluronicme))F68)などが判示され、
での添加重は、アーグロプリンネ溶腫(100ml) たり 0.002~0.05 変 程度が針ましい。

加熱処理は、夾種ウィルスを不落化するに十分 な温度および時間行えばよく、たとえば50℃~ 130℃、好ましくは約60℃にで25分~20 時間、好ましくは10時間行われる。

本発列の加熱効果を検討するため、r - グロブ リン製用に含まれる可能性が危性される各種ウィ ルスの感染性について、加热効果を実験した。こ の実験は、r - グロブリン試料に鑑賞ウィルス、 おた.4 (かぜウィルス、はしかウィルス、米池性 口内炎ウィルス、チラングニフウィルス、メリス

ものではないが、特に愛ましくは、30 七以下に 保存することであるが、また、これは所望により 液結乾燥製剤としてもよい。

当球地理を経た r - グロブリンは、そのまま、 または自体公知の製剤に処理を行って、例えば注 料用 医型水 で 等収 ス に溶解して ひ 字 される。 投 年 量 は、 連 木、成人に対して は 1 回に r - グロブリ ンとして、 500~3000 m 夏、小児に対して は、 1 回に r - グロブリンとして、 250~1500 m 夏が使 用される。

试验方法::

外観性状としては、弱りが問題となることから 0.0.... nmの吸光度を測定した。

重合体の定量は高速液体クロマトグラフィーで 分析した。

| 技術体質の測定は、カバットとマイヤーの方法 | エクスペリメンタル イムノケミストリ(Enserimental Immunochemistry), 225, (1961) 及び 西側、同田の方法(免疫の生化学、103、配46(共 立出版))の方法に準じた、すなわち、100 単位 ウィルス、コクサンキーウィルス、エコーウィル スを加え、60でで10時間の加熱処理を行い、 接時的に残存するウィルス感染性を測定したが、 10時間後には安定化剤の添加、不添加に呑わら すったのでは、この結果は用い たウィルス以外のウィルスについても未発明の加 熱処理が続きれるならば感染性は失悪させかるこ とを示唆するものである。

本発明は上記加熱処理を行った後、外観、性状 はもとより、重合体の定量、抗補体価の制定、麻 事抗体価の測定および急性毒性支援を行い、ァー プロブリン製剤として医療上極めて安全性の高い また、有効性の高いものといえる。

かくして得られた製料は、一般に溶液状であり、 高度精製「一グロブリンを出発材料とした場合は そのまま、複製品を用いた場合は全知の精製法に 準じて処理を行った後、必要ならば、透析、推腐 協選を行った後、ご製単位に使って 500~10.000 電のマーグロブリンを含むように分性される、貯 成方法としては、高温を避ければ特に限定される。

の補体が試料を加えることによって何単位に減少 するかを測定し、その減少単位を抗補体値として 表わした。

麻疹放体値はヘマグルチネーション インヒビ ション テスト( Benaggiutination Inhibition test) 法により例定し、国際単位 (IU/150mg)で 表わした。

#### 実施例1

本発明による実定化効果を確認するための実験 を行った、実験には変合体を約30%をリアーグ ロブリンを5%減度に調整して行った。各種安定 化解を低効能(函加度は表中に明記)、60℃、 10時間の加熱処理を行い、溶液の弱り(0.5...。 )、重合体の定量かよび試補体値を調べた。この結果、安定化解を協加することによってアーグ ロブリンの加熱実定性は増大した(表1)。 また、重合体化と影像にの様下が確認された。

また、重合体特に2量体の低下が確認された 実施例2

重合体を約20%含む r - グロブリン溶液に各種環度にグルコースを添加、r - グロブリン濃度

初開昭61-194035(4)

を5%に調整したものにつき60七加熱処理を行い、接時的に0.0.。。。nu 値、重合体定量、抗補体 値、麻疹抗体循等の測定を行った。

ダルコースを加えた系では、加えた量が増すに 伴い r - グロブリンの安定性が再まった。100 ェグルコース低加の系では60で、10時間加熱 においても全く日報せず、麻疹保体値の減少も見 られなかった。しかもダイマーもわずか10分に 家体例3

央定化制であるダルコースに補助決定化制である中性で 3 / 酸(ダリシン)、中性塩(塩化ナトリウム)、大有酸カルボン酸塩(タエン酸ナドリウム)、 男面活性制(ブルロニック ● P 6 8 ) 等を加まった。 実施制 1 と同様重合体を約15 分もで・プロブリンの実定性につき調べた。実施制 1 と同様重合体を約15 分金で・プロブリン保護で行った。

グルコース添加量をτーグロブリン水溶液 100 m1当たり75gとし、塩化ナトリウム 5.8 %活加、 グリシン5 %添加、クエン酸ナトリウム 1 0 %添 加、アルロニックF68 0.0 1 1 Mを加またびに ナトリウム5.8 NとアルロニックF68 0.0 1 M 両補助変化用添加さ本系について60 5 加熱処理を終した。結果は異3 に示す。補助変化用を 施加することによって重合体および抗構体係をさ らに係すさせることが含また。

安全性試験として急性毒性実験を行った。

宝牌倒 4

実験判3で60で、10時間燃熱処理を能した サンプルル、B、C、D、E、Fにつる新聞生理 的食塩水で十分造析した後、マウスの尾静脈から 1匹当たり総量の5mlおよび1.0mlをそれぞれ1 野5匹に収与し、7日間観察したが、異常は認め られなかった。

(以下余白)

化剂	,_喜叫学	0. D.	重合体(1)	(B)	抗循体循
			717-	十七十米	(4)
- ロール	(加热粉)	0.024	33	2	z
۲,	20	0.010	15	2	38
	50	0.012	13	2	36
· , }	50	110.0	17	~	42
アーグロフィーを大田を	r - グロブリンの 2 m/v X溶液 1 0 0 m l 当たりの必当費 (g) 当れて記書	光浴液10	O m l 版 次 A	の浴石庫	3

表2 (60℃、10時間加熱処理)	(新成型)				
グルコース塔加量	0. D	整合体(%)	K(X)	抗循体循	麻疹院体
(8)	:	-416	* 11-	(A	(10)
コントロール (加熱剤)	0.024	22		35	7
25	0,040	15	99	>50	< 10.5
20	0.010	13		38	21
7.5	100.0	15	2	28	9
100	700'0	10	2	19	ş

補助安定化剤	発加車	0.B.	第合体(1)	(£)	抗損体循	麻疹抗体癌
		!	712-	十1.7-		(a)
コントロール	(加热的)	0.004	15	2	3	7
斯洛加		0.004	8	-	82	9
真化ナトリウム	5.8	0.004	2	1	18	75
7.1.7.7	s	90.00	89	2	22	45
クエン数ナトリウム	2	0.004	60	-	24	38
7.10 = > 2 F 68	0.01	0.004	9	-	13	ę
変化ナトリウム	5.8 0.01	0.004	9	-	12	7

": 過度不可能

# 時間昭61-194035(5)

12) 同書第9頁、第9行の「250~1500=g量」 を「100~150 mg/bg体質」に訂正する。 (3)同書第12頁、第1行の「ブルロニックF68」 特许疗長官 股 を「プルロニック・F68」に訂正する。 1. 事件の表示 (4)周書第12頁、第2行の「ブルロニックド68」 を「ブルロニック® F68」に訂正する。 2. 発明の名称 (5) 同書第13~14頁、麦3の ェーグロブリン型割 3. 補正をする者 事件との関係 特許出職人 氏名(名称) 株式会社 ミドリナ字 代表者 松下康政 4. 代理人 ②541 住所 大阪市東区平野町 4 丁目53番地 ■15 (06) 227-1156 高島国際特許事務所 氏名 弁理士 (8079) 高 島 5、 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の個 6. 補正の内容 (1) 明福書第9頁、第8行の「500~3000」を に訂正する。 「2500~5000」に訂正する。 以上